MONOCLONAL ANTIBODY-CONTAINING LYOPHILIZED PREPARATION

Publication number: JP5065233

Publication date:

1993-03-19

Inventor:

FUKUDA TAMOTSU; SHIMAZAKI YUKIO: KUROIWA

YASUYUKI; TAKAGI SHIRO

Applicant:

MITSUI TOATSU CHEMICALS

Classification:

- international:

C07K16/00; C07K16/12; A61K38/00; C07K16/00;

C07K16/12; A61K38/00; (IPC1-7): A61K9/14;

A61K39/395; A61K47/12; A61K47/42

- european:

C07K16/00; C07K16/12A14 Application number: JP19920041015 19920227

Priority number(s): JP19910043431 19910308

Also published as:

EP0531539 (A1 WO9215331 (A FI924982 (A) EP0531539 (A4 EP0531539 (B1

Report a data error he

Abstract of JP5065233

PURPOSE:To provide a stable monoclonal antibody-containing lyophilized preparation prevented in the denaturation of the monoclonal antibody on its lyophilization treatment and in the lowering of its antigenbonding activity. CONSTITUTION:A monoclonal antibody solution containing a monoclonal antibody and gelatin or the monoclonal antibody and a carboxylic acid or its salt is lyophilized to provide the objective lyophilized preparation. The lyophilized product was dissolved in distilled water, and its antigen-bonding activity was measured. Consequently, it was found that the lyophilized monoclonal antibody sufficiently maintained the antigen-bonding activity of the non-lyophilized monoclonal antibody.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平5-65233

(43)公開日 平成5年(1993)3月19日

(51)Int.Cl. ⁵ A 6 1 K 39/395 9/14 47/12 47/42	識別記号 M D J J	庁内整理番号 8413-4C 7329-4C 7329-4C 7329-4C	FΙ	技術表示箇所
		_		審査請求 未請求 請求項の数10(全 8 頁)
(21)出願番号	特顧平4-41015		(71)出願人	000003126 三井東圧化学株式会社
(22)出願日	平成4年(1992)2月	127日	(72)発明者	東京都千代田区霞が関三丁目2番5号 福 田 保
(31)優先権主張番号 (32)優先日	特願平3-43431 平 3 (1991) 3 月 8 E	3	(15)317/4	千葉県茂原市東郷1144番地 三井東圧化学 株式会社内
(33)優先権主張国	日本(JP)		(72)発明者	島 崎 幸 雄 千葉県茂原市東郷1144番地 三井東圧化学 株式会社内
			(72)発明者	黑 岩 保 幸 千葉県茂原市東郷1144番地 三井東圧化学 株式会社内
				最終頁に続く

(54)【発明の名称】 モノクローナル抗体含有凍結乾燥製剤

(57)【要約】

【目的】 モノクローナル抗体の凍結乾燥処理時に生じ る変性と、抗原結合活性の低下を防止した、安定なモノ クローナル抗体含有凍結乾燥製剤を提供する。

【構成】 モノクローナル抗体とゼラチン、或はモノク ローナル抗体とカルボン酸もしくはその塩を含有するモ ノクローナル抗体溶液を凍結乾燥する。乾燥後該乾燥物 に蒸留水を加えてを溶解し、抗原結合活性を測定した。 その結果モノクローナル抗体は凍結前の抗原結合活性を よく保持した。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 モノクローナル抗体及びゼラチンを含有することを特徴とする凍結乾燥製剤。

【請求項2】 モノクローナル抗体及びカルボン酸もしくはその塩を含有するpH6.1~8.1である溶液を凍結乾燥して調製した製剤。

【請求項3】 カルボン酸がクエン酸である請求項2記載の製剤。

【請求項4】 凍結乾燥前の溶液のp Hが、4.0~8.1である請求項1記載の製剤。

【請求項5】 モノクローナル抗体がヒト由来である請求項1~4記載のいずれか1項に記載の製剤。

【請求項6】 モノクローナル抗体のグロブリンタイプが IgM型である請求項1~4記載のいずれか1項に記載の製剤。

【請求項7】 ゼラチンが中性ゼラチンあるいは酸性ゼラチンである請求項1あるいは請求項4記載の製剤。

【請求項8】 製剤が、さらにカルボン酸あるいはその 塩もしくは無機塩を含有する請求項1あるいは請求項4 記載の製剤。

【請求項9】 製剤が、さらに単糖類、二糖類、糖アルコールまたはアミノ酸のうち少なくとも1種を含有する請求項1~4記載のいずれか1項に記載の製剤。

【請求項10】 製剤が、複数のモノクローナル抗体を含む請求項1~4記載のいずれか1項に記載の製剤。 【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、モノクローナル抗体を 主成分とする凍結乾燥製剤に関する。

[0002]

【従来の技術】モノクローナル抗体は、特定のエピトープのみに反応性を有する均一なグロブリンタンパク質である。近年、細胞融合、培養、及びタンパク質精製技術等の進歩により、モノクローナル抗体の大量調製が可能となり、例えば、各種分析、診断、治療、予防等、広い分野で利用されるようになった。中でも、治療あるいは予防薬として、モノクローナル抗体への期待が高まっている。とりわけヒトに対する適用は今後更に進展することが予想され、抗原性の点で好ましいヒト由来のモノクローナル抗体の開発が進められている。

【0003】従来、当該分野においては同様な目的のために免疫グロブリンなどのポリクローナルな抗体が診断治療に使用されてきた。モノクローナル抗体が特定のエビトーブのみに反応性を有する均一なものであるのに対し、ポリクローナルな抗体はその名の通り複数の抗体の混合物である。そのためポリクローナルな抗体は性質の異なる分子が相互に安定化し合い、全体として比較的安定な状態となっている。しかし、精製されたモノクローナル抗体は異なる分子同志の相互作用による安定化が期待できず、そのグロブリンタイプによらず、種々の物理 50

的、化学的作用に対して不安定である。

【0004】モノクローナル抗体やポリクローナルな抗体等のグロブリン蛋白は、特に診断及び治療を目的とした場合、混入するウイルスの不活化のために加熱処理が施されることがある。また、該グロブリン蛋白は溶液状態では長期保存には向かない。そのため凍結乾燥が該グロブリン蛋白分子を安定保存するための製剤形態として汎用されている。更に、必要により該グロブリン蛋白は酸・アルカリ処理なども行われる。

【0005】これらの加熱、凍結乾燥、酸・アルカリ処 理に対して、ボリクローナルな抗体は一般に安定である のに対し、モノクローナル抗体はそれらの処理等により 変性し、その活性を失い易い。とりわけIgMは他のグ ロブリンタイプのモノクローナル抗体(例えばlgG、 IgA、IgE) に比べてより不安定である。加熱処理 については例えば特開昭61-76423にはモノクローナル抗 体が加熱処理に対して不安定であり、この熱的不安定性 を克服するためにモノクローナル抗体製剤中に卵アルブ ミン加水分解物を添加する事を開示している。一方、凍 結乾燥処理においてはモノクローナル抗体に特有な問題 点がある。即ちモノクローナル抗体を凍結乾燥するに際 して、モノクローナル抗体溶液を安定化剤を添加せずに 凍結乾燥した場合、その処理中に生じる変性により抗原 結合活性が低下するという問題が生じ、これを防止する ことが必要である。このような問題点はモノクローナル 抗体において顕著であり、ポリクローナルな抗体の場合 は上記の理由からもともと安定であり、大きな問題とは ならない。モノクローナル抗体の凍結乾燥物の調製に は、凍結乾燥前の溶液に異種タンパク質であるアルブミ ンを添加したり(例えば特開昭60-146833、特開昭61-78 730、特開昭61-78731、WO 90/11091)、精質であるマル トースを添加すること (例えばwo 89/11297) が既に公

【0006】ポリクローナルな抗体である免疫グロブリ ンは、比較的高濃度で用いられることが多く、溶液保存 あるいはそれに続く凍結乾燥処理時に凝集体が生成する ことがある。この凝集体は該グロブリンを静注した場合 に見られるアナフィラキシー様の重篤な副作用の原因と 考えられている。そこで凝集体の形成を抑えるために保 存溶液に異種タンパク質を加えることが知られている。 例えば、異種タンパク質であるゼラチンを単独で免疫グ ロブリン溶液に添加したり(例えば特開昭58-167518、V ox.Sang.(1983)51,81-86)、あるいは糖質であるシュー クロースとゼラチンを併用して添加すると、保存中の凝 集体形成が防止され、更に抗菌、抗ウイルス作用が保持 されることが知られている(SU 700132)。これらに開 示されていることはポリクローナルな抗体である免疫グ ロブリンを高濃度溶液中とした場合の凝集体形成の防止 を目的としている。そしてこれらの何れにも凍結乾燥処 理による抗原結合活性の低下に関しては論じられていな

い。これに対して、モノクローナル抗体は比較的低濃度で保存ないし凍結乾燥される。そしてそのような低濃度であっても凍結乾燥処理時に生じる変性とそれに伴う抗原結合活性の低下が問題となる。そしてこの問題の解決にゼラチン添加(免疫グロブリンにおける凝集体形成の防止のためは有用であった)が有用であるか否かについては従来知られていなかった。

【0007】他方、カルボン酸及びその塩が、多くのタ ンパク質溶液のpH維持のための緩衝液の成分として使 用されることは広く知られている。例えばWO89/11298で は、モノクローナル抗体保存溶液に沈澱する凝集体形成 の防止のため、安定化剤としてマルトース、食塩、リン 酸ナトリウムを添加することが開示されているが、その 際緩衝液成分としてリン酸ナトリウムの他にクエン酸ナ トリウムも使用することが例示されている。しかし、と れはモノクローナル抗体溶液の保存中に生じる凝集体形 成を防止することについて示されるもので、モノクロナ ール抗体の凍結乾燥処理さらには該処理時のモノクロー ナル抗体の変性とそれに伴う抗原結合活性の低下の防止 については何も開示していない。また、WO 89/11297で は、凍結乾燥前のモノクローナルIgG抗体溶液にマル トースを安定化剤として添加し、更に酢酸ナトリウムを 緩衝液の成分として5~10ミリモルの濃度に添加し て、該溶液のpHを3~6の酸性領域に維持することが 開示されている。この場合、酢酸ナトリウムの使用は明 らかに緩衝液の成分としてのものであり、WO 89/11297 にはカルボン酸及びその塩が p H緩衝作用を示す範囲を 超えたpHにおいても凍結乾燥処理時の抗体の変性を防 止するための安定化剤として作用することについては何 ら示されていない。また、該抗体溶液のp H については 30 注射剤として低いpHの抗体溶液を静注した場合、投与 部位に傷みを生ずる場合がある。該抗体溶液を注射剤と して用いる場合、中性付近のpH範囲が望ましいが、と のpH範囲での利用についてもWO 89/11297には示され ていない。

【0008】また、免疫グロブリンを血清や血漿から調製する際に混入する恐れのあるウイルスの不活化を目的として、免疫グロブリンを溶液状態で加熱処理することがある。例えば特開昭62-292731、特開昭61-194035、特開昭61-191622あるいは特開昭57-140724では、カルボン酸を該グロブリン溶液に添加することが示されている。また、特開昭61-78730及び特開昭61-78731では、免疫グロブリンを乾燥状態で加熱処理する際に酢酸ナトリウムを添加することが示されている。しかし、これらはいずれも加熱処理の際の安定化を目的としてカルボン酸を添加しているに過ぎない。即ち凍結乾燥処理時の抗体の変性とそれに伴う抗原結合活性を防止するためにカルボン酸及びその塩が有用であるか否かについてはこれまで知られていなかった。

[0009]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、モノクローナル抗体の凍結乾燥処理時に生じる変性と、それに伴う抗原結合活性の低下を防止した、安定なモノクローナル抗体凍結乾燥製剤を提供することにある。

[0010]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記課題 を解決するために鋭意検討を行った結果、モノクローナ ル抗体の凍結乾燥処理においてモノクローナル抗体の安 定化のためにゼラチン、カルボン酸もしくはその塩が有 効であることを見いだした。すなわち、凍結乾燥前のモ ノクローナル抗体を含む溶液がゼラチンを含有すること により、凍結乾燥処理時に生じるモノクローナル抗体の 変性と、それに伴う抗原結合活性の活性の低下を防止出 来ること。また凍結乾燥前のモノクローナル抗体を含む 溶液がカルボン酸もしくはその塩を含有することによ り、広い範囲のpH領域で、しかも緩衝作用を示す範囲 外のpHにおいても凍結乾燥処理時に生じるモノクロー ナル抗体の変性と、それに伴う抗原結合活性の低下を防 止出来、これによりモノクローナル抗体の安定かつ安全 性の高い製剤組成物の作製が可能であることを見いだ し、本発明を完成するに至った。

【0011】即ち、本発明はモノクローナル抗体及びゼラチンを含有することを特徴とする凍結乾燥製剤及びモノクローナル抗体及びカルボン酸もしくはその塩を含有するpH6.1~8.1である溶液を凍結乾燥して調製した製剤を提供するものである。

【0012】以下、本発明を具体的に説明する。本発明 に使用されるモノクローナル抗体としては、ヒト、マウ ス、ラット等から通常得られるモノクローナル抗体であ り、その由来や生産手段を問わない。例えば従来報告さ れている細胞融合法や形質転換法等の方法により作製し た抗体産生細胞や、クローニングした抗体遺伝子を組み 込んだ細胞を培養して得た培養液、あるいはこのような 抗体産生細胞を移植したマウスの腹水等から、本発明に 使用されるモノクローナル抗体を得ることができる。こ れらの細胞培養液あるいはマウスの腹水等から得られる モノクローナル抗体の精製方法としては、硫酸アンモニ ウム塩析、イオン交換クロマトグラフィー、ゲル濾過、 アフィニティクロマトグラフィー、超遠心分離、吸着ク ロマトグラフィー、疎水性クロマトグラフィー等の方法 が使用できる。本発明に使用されるモノクローナル抗体 のグロブリンタイプは、IgG、IgM、IgA及びI gEであることが多いが、特にそのタイプは問わず、い ずれのグロブリンタイプのものも使用できる。その中で も特にIgMは、他のグロブリンタイプの抗体に比べて より不安定なため、IgM型のモノクローナル抗体にお いて有効な安定化の方法は、他のグロブリンタイプのモ ノクロナール抗体にも容易に適用される。また、本発明 において、モノクローナル抗体は単独で用いてもよい

50 し、複数のモノクローナル抗体を混合して用いても差し

支えない。

【0013】ゼラチンは、その調製方法により等電点の 異なる二つのタイプ(中性タイプと酸性タイプ)が得ら れるが、本発明に用いるのはそのいずれでも良く、更に オキシポリゼラチン、変性液状ゼラチン等の化学的修飾 を受けたゼラチンも使用可能である。

【0014】カルボン酸としては、クエン酸、酢酸、シ ュウ酸、コハク酸、フマル酸等が使用できるが、クエン 酸が好ましい。また、カルボン酸の塩としては、クエン 酸ナトリウム、クエン酸カリウム、酢酸ナトリウム、酢 10 酸カリウム、シュウ酸ナトリウム、シュウ酸カリウム、 コハク酸ナトリウム、コハク酸カリウム、フマル酸ナト リウム、フマル酸カリウム等が使用できるが、クエン酸 ナトリウムが好ましい。

【0015】また、モノクローナル抗体の安定化、また

は溶液の p H調整、等張化及び緩衝作用を目的として、 ゼラチン、カルボン酸あるいはその塩に加え、更に無機 塩、単糖類、二糖類、糖アルコールもしくはアミノ酸を 添加することも可能である。無機塩は、塩化ナトリウ ム、塩化カリウム、塩化マグネシウム等が使用できる が、塩化ナトリウムが好ましい。単糖類は、グルコー ス、マンノース、ガラクトース、フルクトース等が使用 できるが、グルコースあるいはマンノースが好ましい。 二糖類は、マルトース、シュークロース、ラクトース等 が使用できるが、マルトースあるいはシュークロースが 好ましい。糖アルコールは、ソルビトール、マンニトー ル等が使用できるが、マンニトールが好ましい。アミノ 酸は、グリシン、アラニン、バリン、ロイシン、イソロ イシン、チロシン、フェニルアラニン、セリン、スレオ ニン、グルタミン、グルタミン酸、アスパラギン、アス パラギン酸、アルギニン、リジン、ヒスチジン、プロリ ン、トリプトファン、メチオニン、システイン等が使用 できるが、グリシンあるいはアルギニンが好ましい。 【0016】本発明の凍結乾燥製剤を作製するには、ゼ ラチン、カルボン酸もしくはその塩を含有するモノクロ ーナル抗体溶液を凍結乾燥すれば良い。好ましくは、ゼ ラチン、カルボン酸もしくはその塩を含有し、p Hの調 整された緩衝液にモノクローナル抗体溶液を添加するこ と、あるいはモノクローナル抗体溶液にゼラチン、カル ボン酸もしくはその塩を添加すること等により行うこと ができる。本発明で用いられるモノクローナル抗体の溶 液中での濃度は、O. Olmg/mlから50mg/m 1であり、好ましくは、0.1mg/mlから10mg /mlである。ゼラチンの添加量は、モノクローナル抗 体1重量部に対し100分の1重量部から100重量部 であり、好ましくはモノクローナル抗体1重量部に対し 10分の1重量部から10重量部である。添加されるカ

ルボン酸もしくはその塩の濃度は2mMから500mM

であり、好ましくは10mMから200mMである。

6

は、ゼラチンを添加する場合はpH4.0~8.1であ り、カルボン酸を添加する場合、及びゼラチンとカルボ ン酸の両方を添加する場合はpH6.1~8.1であ り、好ましくはpH6.5~7.8である。pHの調整 は、通常用いられる有機酸や無機酸、無機塩等の化合物 を単独或は組み合わせて使用することが出来る。 p H 調 整に使用できる化合物としては例えば、クエン酸、クエ ン酸ナトリウム、クエン酸カリウム、リン酸、リン酸ナ トリウム、リン酸カリウム、塩酸、トリスヒドロキシメ チルアミノメタン、酢酸、酢酸ナトリウム、酢酸カリウ ム、水酸化ナトリウム、ホウ酸、ホウ酸ナトリウム、ホ ウ酸カリウム等が例示できる。モノクローナル抗体を溶 解する緩衝液の濃度は5mMから500mMであり、好 ましくは10mMから500mMである。このように、 カルボン酸もしくはその塩はpH調整に際しても使用さ れ得るが、上記の量はこれらも含む全量を意味する。

【0018】この様にして調製されたモノクローナル抗 体溶液は、このまま凍結し凍結乾燥しても十分安定であ るが、溶液の等張化やモノクローナル抗体の容器付着性 20 等を防止する目的で、ツイーン20やツイーン80等の 界面活性剤、ヒトや牛等のアルブミン、あるいはEDT A等のキレート剤等を添加することも可能である。モノ クローナル抗体溶液の凍結乾燥は、通常知られる方法で 行うことができ、その乾燥温度、真空度は適宜選択でき

[0019]

【実施例】以下、実施例を示して本発明を説明するが、 本発明はこれに限定されるものではない。また、本発明 ではモノクローナル抗体としてIgMを例示している が、「gMは上述したごとく他のグロブリンタイプの抗 体(例えば1gG、1gA及び1gE)に比べて不安定 であり、IgMで示される安定化効果は、他のグロブリ ンタイブの抗体に容易に適用できるものである。

【0020】本願における抗緑膿菌抗体の抗原結合活性 の測定法は以下の通りである。

(抗原結合活性測定法) E血清型緑膿菌 (Pseudomonas aeruginosa ATCC 27581) ホルマリン死菌体より田辺ら (免疫実験操作法C、(1978)1793-1801) の方法により 調製したリポ多糖(LPS)をリン酸緩衝化生理食塩液 (以下PBSと称する)に1mg/ml濃度となる様に 溶解し、これを0.1Mリン酸緩衝液(pH7.0)で 500倍に希釈した後、96穴EIAプレート(グライ ナー社、イミュロン-600)の各ウエルに50μ1ず つ分注した。4℃に一晩放置して固定化した後、0.0 5%Tween20を含むPBS(以下洗浄液と略す) で洗浄し、0.5%牛血清アルブミンを含むPBS(以 下ブロック液と略す)を各ウエル当り200μ1ずつ分 注し、室温で1時間振とうして非特異的タンパク質結合 部位を飽和させた。ブロック液を除去した後、適当な濃 【0017】モノクローナル抗体を溶解する溶液のpH 50 度から順次倍々希釈した被検体溶液をウエル当り100

μ Ι ずつ入れ、室温で2時間振とうした。洗浄液で4回 洗浄した後、ブロック液で1000倍に希釈したパーオ キシダーゼ標識ヤギ抗ヒト Ig M抗体 (タゴ社)をウエ ル当り100μ1ずつ分注し、室温で2時間振とうし た。洗浄液で4回洗浄した後、0.1Mクエン酸緩衝液 (pH4.0)で1回洗浄し、1mg/m12,2'-アジノビス(3-エチルベンズチアゾリン-6-スルフ ォニックアシド)及び0. 003%過酸化水素水を同緩 衝液に含む基質溶液をウエル当り50 μ1 ずつ分注し、 室温で振とうした。30分後、2%コハク酸をウエル当 10 り50μ1ずつ加えて酵素反応を停止させた後、414 nmにおける吸光度を96穴プレートリーダー(日本イ ンターメッド社) にて測定した。希釈倍率の逆数と吸光 度の間で両対数プロットを行い、吸光度0.1を示すと きの希釈倍率を求め、これを抗原結合活性とした。

【0021】実施例1

E血清型緑膿菌に反応性を有するエプスタイン・バー・ ウイルス(EBウイルス)形質転換細胞株MP-503 8 (微工研条寄第1596号)を培養し、その培養上清 から硫酸アンモニウム塩析、セファクリルS-300 (ファルマシア社)を用いたゲル濾過、ヒドロキシアバ タイトHPLCカラム (三井東圧化学) 及びブルーセフ ァロース(ファルマシア社)を用いたカラムクロマトグ ラフィーにより、ヒト・モノクローナル抗体を精製し た。この方法で得られたモノクローナル抗体は、SDS - 電気泳動及びゲル濾過カラムを用いたHPLCによる 分析で、99%以上の純度を有していた。このモノクロ ーナル抗体を終濃度として0.1mg/m1となる様に PH4. 7に調整されたPBSに溶解した。一方、ゼラ チン(ニッピ社、ハイグレードゼラチン、タイプA(中 性ゼラチン)及びタイプB(酸性ゼラチン))を終濃度 として0.001から1%となる様に加え、2m1容量 のポリプロピレン製クライオチューブ (コーニング社) に0.5mlずつ無菌的に分注し、-80℃にて凍結さ せた。これを真空減圧下凍結乾燥した。乾燥後、凍結前 と等量の注射用蒸留水を凍結乾燥物に加えて溶解後、以 下の方法によりモノクローナル抗体の抗原結合活性を測米 *定した。凍結前の抗原結合活性を10とした相対活性 で、結果を表1(表1)に示した。ゼラチンを添加せず にモノクローナル抗体を凍結乾燥した場合、抗原結合活 性は大きく減少した。これに対して、ゼラチンを添加し た場合、凍結乾燥後においても抗原結合活性が良く回収 され、その効果は添加したゼラチンの濃度に依存した。 [0022]

【表1】

(5)

(%)	抗原結合活性		
	中性ゼラチン	酸性ゼラチン	
0	2	2	
0.001	4	3	
0.003	6	6	
0.01	10	8	
0.03	1 0	1 0	
0. 1	10	10	
1	10	10	

【0023】実施例2

実施例1に用いたモノクローナル抗体を終濃度として 1 m g / m 1 となる様に各 p Hの緩衝液に溶解し た。一方、中性ゼラチンを終濃度として0.01%とな る様に加え、ポリプロピレン製クライオチューブに0. 5m1ずつ無菌的に分注し、−80℃にて凍結させ、真 空減圧下凍結乾燥した。凍結前と等容量の注射用蒸留水 を凍結乾燥物に加えて溶解後、抗原結合活性を測定し た。凍結前の活性を10とした相対活性で、結果を表2 (表2) に示した。いずれのpHにおいても抗原結合活 性は良く回収された。

[0024] 【表2】

緩衝液(0.2M)	рН	ゼラチン濃度 (%)	————— 抗原結合活性
クエン酸ナトリウム	4. 0	0. 01	1 0
	5.0	0.01	1 0
	6.0	0.01	1 0
リン酸ナトリウム	6.2	0.01	1 0
	7.0	0.01	1 0
	8. 1	0.01	1 0

【0025】実施例3

クエン酸ナトリウムを含まないかあるいは2または10

に、実施例1で用いたモノクローナル抗体を終濃度とし て0.1mg/mlとなるように溶解した。この際、溶 mM含有し、pH7に調整された20mMリン酸緩衝液 50 液の塩濃度を塩化ナトリウムで150mMに調整した。

9

このモノクローナル抗体溶液を、ボリプロピレン製クライオチューブに 0.5 m l ずつ無菌的に分注し、−80 ℃にて凍結し、真空減圧下凍結乾燥した。凍結前と等量の注射用蒸留水を凍結乾燥物に加えて溶解後、抗原結合活性を測定した。凍結前の活性を 10 とした相対活性で、結果を表3(表3)に示した。クエン酸ナトリウムを含有せずにモノクローナル抗体を凍結乾燥した場合、*

* 抗原結合活性は大きく減少した。これに対して、クエン酸ナトリウムを含有した場合、凍結乾燥後においても抗原結合活性が良く回収され、その効果は含まれるクエン酸ナトリウムの濃度に依存した。

10

[0026]

【表3】

クエン酸ナトリウム濃度 (mM)	0	2	1 0
抗原結合活性	2	5	9

【0027】実施例4

クエン酸ナトリウムを10mMから200mMの濃度に含有し、pH6.1~8.1に調整された50mMリン酸緩衝液に、実施例1で用いたモノクローナル抗体を、終濃度として0.1mg/m1となるように溶解した。この際、溶液の塩濃度が150mMに満たない場合、塩化ナトリウムを添加して150mMとした。このモノクローナル抗体溶液を、ポリプロピレン製クライオチューブに0.5mlずつ無菌的に分注し、−80℃にて凍結し、真空減圧下凍結乾燥した。凍結前と等量の注射用蒸留水を凍結乾燥物に加えて溶解後、抗原結合活性を測定した。凍結前の活性を10とした相対活性で、結果を表4(表4)に示した。pH6.1~8.1でクエン酸ナトリウムを含有することにより、凍結乾燥後も抗原結合活性が良く回収された。

[0028]

【0029】実施例5

【表4】

溶液の		抗原	結合活性	
pH	クエ	ン酸ナトリ	ウム濃度	(mM)
	10	5 0	100	200
6. 1	1 0	1 0	10	1 0
7. 0	9	10	10	10
8. 1	9	10	10	_

30

		※40

ゼラチン濃度	低分子物質濃度	抗原結合活性				
(%)	(%)		シュークロース		グリシン	アルギニン
0.003	0.001	7	7	7	8	7
0.003	0.003	8	8	7	8	8
0.003	0.01	8	6	8	1 0	8
0.003	0.03	8	8	8	1 0	8

※実施例1で使用したモノクローナル抗体を終濃度として
0.1mg/m1となる様にPBSに溶解した。一方、中性ゼラチンを終濃度として0.003%となる様に加え、更にグルコース、シュークロース、マンニトール、グリシン、あるいはアルギニンをそれぞれ終濃度として
0.001から0.1%なる様に加え、ポリプロビレン製クライオチューブに0.5mlずつ無菌的に分注し、つ80℃にて凍結させた。これを真空減圧下凍結乾燥した。凍結前と等容量の注射用蒸留水を凍結乾燥物に加えて溶解後、抗原結合活性を測定した。凍結乾燥前の活性を10とした相対活性で、結果を表5(表5)に示した。いずれの低分子化合物においても抗体活性が良く回収され、その効果は添加した低分子化合物の濃度に依存した。

【0030】 【表5】

11					12	2
0.003	0.1	8	1 0	8	10	8
0.003	0	6	6	6	6	6

【0031】実施例6

実施例1で用いたモノクローナル抗体を終濃度として
0.1mg/m1となる様にPBSに溶解した。一方、中性ゼラチンを終濃度として0.003%となる様に加え、更にマンニトールを終濃度として0.5あるいは1%となる様に加えた。ボリプロビレン製クライオチューブに0.5mlずつ無菌的に分注し、-80°Cにて凍結 10させた。これを真空減圧下凍結乾燥した。凍結前と等容米

*量の注射用蒸留水を凍結乾燥物に加えて溶解後、抗原結合活性を測定した。凍結乾燥前の活性を10とした相対活性で、結果を表6(表6)に示したが、いずれのマンニトール濃度においても抗原結合活性が良く回収された。

【0032】 【表6】

マンニトール濃度 (%)	0. 5	1. 0
抗原結合活性	1 0	1 0

【0033】実施例7

実施例1で使用したモノクローナル抗体を、1mg/m1の濃度となるように、中性ゼラチン(0.01%)、クエン酸ナトリウム(0.02M)、マンニトール(0.5%)及び塩化ナトリウム(0.05M)を含む0.1Mリン酸緩衝液(pH7.0)に溶解した。このモノクローナル抗体溶液を、10m1容量のガラス製バイアル(岩城ガラス社)に1m1ずつ無菌的に分注し、-80℃にて凍結し、真空減圧下凍結乾燥した。凍結前と等容量の注射用蒸留水を凍結乾燥物に加えて溶解後、抗原結合活性を測定した。その結果、モノクローナル抗体は、凍結前の抗原結合活性を保持していた。

【0034】実施例8

実施例1で用いたモノクローナル抗体を、1 mg/m1の濃度となるように、クエン酸ナトリウム(0.02 M)、塩化ナトリウム(0.05 M)、マンニトール(0.5%)を含む0.1 Mリン酸緩衝液(pH7.0)に溶解した。このモノクローナル抗体溶液をガラス製バイアルに分注し、−80℃にて凍結後、真空減圧下凍結乾燥した。凍結前と等容量の注射用蒸留水を凍結乾燥物に加えて溶解後、実施例1に従って抗原結合活性を測定した。その結果、モノクローナル抗体は、凍結前の抗原結合活性を保持していた。

【0035】実施例9

細胞融合法により作製し、A血清型緑膿菌に対して反応性を有するヒトIgMを産生するヒト・ヒトーハイブリドーマMP 5121 (微工研条寄2270号)を培養し、その培養上清から実施例1に従って、モノクローナル抗体を精製した。このモノクローナル抗体を1mg/mlの濃度となるように、クエン酸ナトリウム(0.02M)、塩化ナトリウム(0.05M)、マンニトール(0.5%)を含む0.1Mリン酸緩衝液(pH7.0)に溶解した。このモノクローナル抗体溶液をガラス製バイアルに分注し、-80℃にて凍結後、真空減圧下

凍結乾燥した。凍結前と等量の注射用蒸留水を凍結乾燥物に加えて溶解後、実施例1に従って抗原結合活性を測定した。なお、抗原のLPSは、A血清型緑膿菌(ATCC 27577)から抽出した。その結果、モノクローナル抗体は、凍結前の抗原結合活性を保持していた。

【0036】実施例10

細胞融合法により作製したヒトIgM産生ヒト・ヒトー ハイブリドーマMP5097、MP 5139、MP 5114及びMP 5156 (それぞれ微工研条寄22 68号、2272号、2269号及び2339号) の培 養上清からモノクローナル抗体を精製した。これらモノ クローナル抗体は緑膿菌との反応性を有し、それぞれ、 B、E、G及びI血清型菌に反応性を持っていた。これ ら4種のモノクローナル抗体と実施例9で示したモノク ローナル抗体の合わせて5種類を、それぞれ終濃度とし て5mg/mlの濃度となるように、クエン酸ナトリウ ム(0.02M)、塩化ナトリウム(0.05M)、マ ンニトール(0.5%)を含む0.1Mリン酸緩衝液 (pH7.0) に溶解した。このモノクローナル抗体溶 液をガラス製バイアルに分注し、−80℃にて凍結後、 真空減圧下凍結乾燥した。凍結前と等量の注射用蒸留水 を加えて溶解後、実施例1に従って抗原結合活性を測定 した。なお、それぞれの抗原は、A血清型はATCC 2757 7、B血清型はATCC 27578、E血清型はATCC 27581、G 血清型はATCC 27584、及び I 血清型はATCC 27586から抽 出したLPSを用いた。その結果、モノクローナル抗体 は、5種類の血清型緑膿菌LPSそれぞれに対して、凍 結前の抗原結合活性を保持していた。

[0037]

m I の濃度となるように、クエン酸ナトリウム(0.0
 2 M)、塩化ナトリウム(0.05M)、マンニトール
 (0.5%)を含む0.1 Mリン酸緩衝液(pH7.0)に溶解した。このモノクローナル抗体溶液をガラス
 製バイアルに分注し、-80℃にて凍結後、真空減圧下
 50 体のグロブリンタイプは、I g G、I g M、I g A 及び

Ig Eのいずれの型にも適用可能であり、とりわけ安定 性の乏しい IgMに対しても十分適用できる。モノクロ ーナル抗体は、ヒト由来である場合もあり、マウスある いはラット由来の場合でも本発明を適用できる。また、 凍結乾燥製剤中に含まれるモノクローナル抗体は一種の* いは治療剤として供給可能である。

*場合もあるが、数種のモノクローナル抗体を含む場合に も適用できる。この発明のモノクローナル抗体凍結乾燥 製剤は、免疫グロブリン製剤と同様に免疫補充療法剤と して、細菌感染症、ウイルス感染症等に対する予防ある

14

フロントページの続き

(72) 発明者 髙 木 司 郎 千葉県茂原市東郷1144番地 三井東圧化学 株式会社内